PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-210158 (43)Date of publication of application: 29.07.2003

(51)Int.Ol.

B03C 1/00 // 0120 1/02

(21)Application number: 2002-015201

(71)Applicant: AQUAS CORP

(22)Date of filing:

24.01 2002

(72)Inventor: KONO HAJIME INOUE HIROAKT

(54) METHOD FOR CONCENTRATING MICROORGANISM

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a simple and inexpensive method with general-purpose properties for concentrating a microorganism in which energy is effectively saved without requiring centrifugal separating operation, membrane separating operation, or the like, in a method for concentrating the microorganism in a sample as a live microorganism. SOLUTION: This method for concentrating the microorganism comprises an attracting and magnetic separation step of attracting the microorganism in the sample to magnetic substance particles and carrying out magnetic separation utilizing magnets and an elimination step of eliminating the microorganism attracted to the magnetic substance particles with an elimination treating liquid and recovering the live microorganism,

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出聚公開番号 特開2003-210158 (P2003-210158A) (43)公開日 平成15年7月29日(2003,7.29)

(51) IntCL'		識別紀号	F1			9.	-73F*(参考)
C12N	1/00		Clan	1/00		Z	4B063
B03C	1/00		B03C	1/00		A	4B065
# C12Q	1/02		C12Q	1/02			
			\$2.45 SA-10	4000	STANDISTONES S	01	/A 7 W

(21)出演得号	特額2002-15201(P2002-15201)	(71) 出意人	000101042 .
			アクアス株式会社
(22)出類日	平成14年1月24日(2002, 1, 24)		東京都目線区流足2丁目22番6号
		(72) 発明者	河野 祝
		,	変滅災つくば市縁ヶ原4-4 アクアス株
			式会社つくば総合研究所内
		(72)発明者	井上 治章
			茨城県つくば市縁ヶ原4-4 アクアス株
		1	式会社つくば総合研究所内
		(74) 行動 人	100074077
		(74) TORRA	***************************************
			弁理士 久保田 藤郎 (外1名)

最終質に続く

(54) 【発明の名称】 微生物激縮方法

(57) 【要約】

【課題】 試料中の微生物を生殖として邀給する方法に おいて、造心分離操作や誤分離操作等を必要とせず、し かも低コストで省エネルギーに有効であり、且つ簡便で 汎用性のある微生物機総方法を提供すること。 【解決手段】 試料中の微生物を磁性体粒子に吸着さ せ、最石を利用した磁気分離を行う吸着・磁気分離工程

と、前記磁性体粒子に吸着された微生物を脱離処理液で

脱器し生菌を回収する膨離工程とを有することを特徴と

する微生物微縮方法。

[特許請求の範囲]

[請求項1] 試料中の微生物を磁性体粒子に吸着さ せ、縦石を利用した磁気分離を行う吸着・磁気分離工程 と、前記磁性体粒子に吸着された微生物を脱離処理液で 脱離し生菌を回収する脱離工程とを有することを特徴と する領牛物源総方法。

【額求項2】 磁性体粒子が、四三酸化粧 (Fe ()。) であることを特徴とする誘環項: 炉炭の衛生物 游縮方法。

【請求項3】 脱器処理液が、リン酸塩、硫酸塩及びエ 10 チレンジアミン四酢酸塩から運ばれる1種又は2種以上 の組合せを含有する鑑裕液であることを特徴とする構成 項1 又は2 記録の微生物濃縮方法。

【請求項4】 膨離処理液の塩濃度が、0、1~250 s sol/Lであることを特徴とする請求項1乃至3のいず れかに記載の微生物総総方法。

[請求項5] 脱離処理液のpHが、5.5以上8.5 以下であることを特徴とする請求項1万至4のいずれか に記載の微生物濃縮方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、微生物濃縮方法に 関し、詳しくは、遠心分類操作や際分離操作等を必要と せず、しかも低コストでエネルギー消費が少なく、貝つ 間便で汎用性のある微生物濃縮方法に関するものであ る。本発明において、微生物道館方法とは、環境水等、 一般に落数の少ない試料中の微生物の絵書等にあたり、 試料中の微生物濃度を上げるために、微生物を生きた状 頗で(生酸として) 滞縮する方法を言う。

[00002]

【従来の技術】近年、冷却塔用冷却水、下水処理水、排 水処理水、繊鉛水、湾川水などの環境水中に生存してい る微生物の中には、ヒト・動物への感染等で人間社会へ の影響が懸念される細菌やウイルスなどの微生物が存在 することが知られるようになり、その検査の重要性が認 競されると共に、新しい検査技術の際発が求められてい 8.

【0003】しかし、これら環境水中の微牛物の多くは 猫数が少なく、微生物證度を上げるための識縮操作が必 要とされるが、微生物は物径が小さいため、一般の水処 40 理に用いられる調波分離技術の中で、水中の微生物總維 に適用できる技術は寝られている。重力式分離法では、 微生物は粒径も小さく、また比重も水に近いため、自然 沈降による分離は困難であり、凝集沈殿法や遠心分離法 が用いられる。一方、ろ過式分離法では、精密ろ過や助 剃ろ湯が用いられている。

【0004】重力式分離法のうち凝集沈澱法は、凝集剤 と微生物が結合して形成されたフロックを膨水機等によ り漁締分離する方法であり、主に排水処理の余剰汚泥分 低く、また、分離回収されたフロックから微生物と凝集 剤を分けることは難しく、回収された微生物を他の目的 に使用する場合には、凝集剤の准入が阻害要因になる。 【0005】一方、重力式分離法のうち遠心分離法は、 違心力を利用して分離するため、微生物濃度を上げるこ とも可能であるが、不溶性の S S 成分の混入は避けられ ない。また、高速遠心分離機を使用するため装置コスト も高く、多くの電気エネルギーを消費するためランニン グコストも高い。

【0006】また、ろ過式分離法のうち精密ろ過では、 ろ過材として膜 (MF膜) を用いることが多く、ろ過材 には無機系(セラミック、ガラス)と有機系(酢酸セル ロース系、ニトロセルロース系、ポリアミド系、ポリス ルホン等)があり、ろ過方式としては、全量ろ過方式と クロスフロー方式に分けられるが、る過効率が膜面積に 依存することや目詰まりの問題を解決するためのモジュ 一ル設計画での工夫が要求される。また、ろ過には加圧 又は滅圧のための電気エネルギーを消費する。さらに、 MF膜は、高価な上、定期的な交換が必要なため、ろ過 20 額のコストも銀銀できない。

【0007】また、ろ過式分離法のうち助剤ろ過は、パ ン酵母等の比較的大きい微生物の分離には使用できるも のの、細菌のように小さい微生物には適用が困難であ り、また。ろ過機を使用するため、微気エネルギーを消 費する。以上述べたように、従来の紛生物認縮法は、 繰 作性、装置コスト及びエネルギー消費の上で課題が多

[0008] 近年、磁性体粒子を用いる磁気分離法が省 エネルギー・高効率な分離法として注目され、免疫磁気 30 ビーズによる微生物の分離や、超伝導磁石を用いた余額 汚泥の分離等が検討されている。

【0009】しかし、免疫磁気ビーズ法は特異的な微生 物の分離・検出には海効な方法であるが、高低な抗体が 必要であり、ランニングコストも無視できない。また、 微生物の種類に応じた免疫磁気ビーズを準備することが 必要であり、汎用性のある微生物機能方法とはいえな い。また、余剥汚泥の分離では、磁性体粒子の回収に加 熱アルカリ帆弾や総容波帆振が次等であり、生きた北部 での微生物の回収には適用できない。

[0010]

【発明が解決しようとする護題】このように、従来、微 生物の濃縮方法としては、電力式分離法のうちの違心分 **蘇法や、ろ過式分離法が多く用いられているが、いずれ** も操作性、コスト及びエネルギー消費の上で問題が多 い。また、従来の磁性体粒子を用いる磁気分離池では、 生きた状態での微生物の回収、コスト及び汎用性の点に おいて、これらの課題を解決できていない。

【0011】即ち、現状では、試料中の微生物を生菌と して濃縮する方法において、遠心分離操作や緩分離操作 縦に使われている。しかし、凝集沈殿法では、諮諮底は 50 等を必要とせず、しかも低コストで省エネルギーに布効 であり (エネルギー消費が少なく)、且つ調便で汎用性 のある微生物濃縮方法は見出されておらず、これらの課 鍵を解決する微生物機能方法が憩まれている。

【0012】本発明は、このような従来技術の問題点を 悉く解消したものであって、試料中(試料水中)の微生 物を生薬として總統する方法において、從心分餘操作や 勝分線操作等を必要とせず、低コストで含エネルギーに 存効であり、且つ節便で汎用性のある微生物激縮方法を 提供することを目的とするものである。

[0013]

【評願を解決するための手腕】 本発明者らは、上記課題 を解決するため鋭意検討した結果、種々の微生物が磁性 体粒子に非特異的に吸着するが、その一方で、微生物以 外の不溶成分はほとんど吸激しないこと、単に磁性体験 子に吸着した微生物をリン酸塩等の脱離処理液で脱離さ せ生態として前収できることを発出し、これらの知際に 基づいて本発明を完成するに至った。

[0014] 即ち、諸式項1に係る本発明は、試料中の 微生物を磁性体粒子に吸蓋させ、酵石を利用した磁気分 離を行う吸着・磁気分離工程と、前記磁性体粒子に吸着 20 された微生物を脱離処理液で脱離し生菌を回収する脱離 工程とを有することを特徴とする微生物源館方法を提供 するものである。

[0015] 請求項2に係る本発明は、磁性体粒子が、 四三酸化鉄 (Fes Os) であることを特徴とする請求 項1配線の微生物源線方法を提供するものである。

[0016] 額水項3に係る水器明は、脱鏈処理液が、 リン酸塩、硫酸塩及びエチレンジアミン四酢酸塩から渡 ばれる! 様又は2種以上の組合せを含有する塩溶液であ ることを特徴とする請求項1又は2記載の微生物激縮方 30 法を提供するものである。

[0017] 請求項4に係る本発網は、脱離処理等の源 適度が、0. 1~250m nol/Lであることを特徴とす る請求項1万至3のいずれかに記載の微生物濃縮方法を 提供するものである。

[0018] 請求項5に係る本発明は、脱離処理液のp 日が、5. 5以上8. 5以下であることを特徴とする結 求項175至4のいずれかに記載の微生物濾縮方法を提供 するものである。

[0019]

【発明の実施の形態】請求項1に係る本発剤は微生物激 縮方法に関し、試料中の微生物を磁性体粒子に吸着さ せ、磁石を利用した磁気分類を行う吸蓋・磁気分離工程 と、前記磁性体粒子に吸着された微生物を膨端処理液で 脱離し生職を回収する脱離工程とを有することを特徴と するものである。

【0020】まず、総式項1に係る本物明では、総料中 の微生物を磁性体粒子に吸着させ、磁石を利用した磁気 分類を行う吸着・磁気分離工程を行う。ここで、試料と

えば、冷却塔用却水、下水処理水、排水処理水、湯浴 水、河川水などの環境水等が挙げられる。また、衛生物 の種類は特に限定されず、広く細菌、ウイルス、糸状菌 等を含むものである。

【0021】この吸着・磁気分離工程においては、ま ず、上記試料中の微生物を磁性体粒子に吸着させる。こ こで磁性体粒子の物径は、磁性体粒子重量あたりの微生 物に対する吸着面積が拒対的に増える点で、小さいほど 好ましいが、O. 1 μm以下では磁石への吸着力が低下 10 するため、0、1 μm以上、100 μm以下であること が好ましい。このような磁性体粒子としては、磁性を持 つ粒子状の物質であれば特に綴定されず、例えばフェラ イト粒子等を用いることができ、その中でも、諸求項2 に記載するように、四三糖化鉄 (Fex O:) は、入手 しやすく、取扱いが容易な点で好ましい。

【0.022】試料中の微生物を磁性体粒子に吸蓋させる 方法としては、例えば、試料溶液を磁性体粒子に添加し て、必要に応じて振とう、撤掉しながら10分程度接触 させる方法が挙げられる。磁性体粒子は、適常、試料の 容量あたり、0.1~0,2%程度用いれば十分である が、これに確定されるものではない。

[0023] 請求項1に係る本発明における吸符・磁気 分離工程において、衛生物を吸蓋させた酵件体給子の滑 浄操作が必要な場合は、吸着させた微生物を脱離させ ず、且つ死滅させない条件を選択する必要がある。洗浄 に用いる路路跡の除イオンは、磁件体料子に吸蓋した物 生物に影響がないように適宜選択する。そのため、洗浄 操作には、塩化物イオン、硫酸イオン及び硝酸イオンか ら選ばれる 1 様又は 2 種以上の除イオンの組合せを育す る塩溶液を用いることができる。洗浄操作に用いる塩溶 遊は、リン物塩、エチレンジアミン四酢砂塩などのよう な。吸消した衛生物を腐性体粒子から膨脹させる物質を 含有しないことが望ましい。また、洗浄操作に用いる塩 溶液の塩濃度は、微生物を影離させる位質が発現する濃 度より充分低いことが必要である。

【0024】吸着・磁気分離工程においては、上述のよ うに磁性体粒子に微生物を吸着させた後、磁石を利用し た磁気分離、即ち、磁石を利用して微生物を吸着した磁 性体粒子をその他の不溶成分(非吸管部分、水などの溶 40 媒等) と分離(磁気分離) する。例えば、磁性液体の入 った容器の外側から磁石を近づけて容器内壁に微生物を 吸着した磁性体粒子を集めておいて、液相を除去するこ とにより、容易に非吸着画分、水などの溶媒等を除くこ とができる。

【0025】請求項1に係る本発明においては、上記し た如き吸着、磁気分離工程の後、前促磁性体粒子に吸着 された微生物を脱離処理液で脱鎖し生薬を回取する影響 工程を行なう。この脱離工程において、磁性体符子に吸 着した微生物を脱離させるときに用いる脱離処理液とし しては、微生物を含む試料であれば特に限定されず、例 50 ては、請求項3に記載するように、リン酸塩、硫酸塩及 びエチレンジアミン四酢酸塩から選ばれる1種又は2種 以上の組合せを含有する塩粉酸が好ましい。これらの中 でも、リン酸塩溶液を散離処理液として用いることによ り、糖薬的に振めて固切水の高い酸率が可能レたス

り、特種的に極少で国収字の高い機能が可能とせる。 [0026]また、配積処理級の協議とは、簡常、0、1 maの/L以上であり、分析とくはの、1-250 maの 1/Lがためり、分析とくはの、1-250 maの 1/Lがためり、0、4-25 の maの/Lがかとかわけ好ましい。特にリン機能が後を用いる場合には、0、4-25 の maの/Lの便間で完分を心臓が可能である。また、確 機能消滅を用いる場合には、50-250 maの/Lの便 10 5 maの 10 maの 10

【0027] なお、エチレンジアミン四路酸温溶液を削 環処理度として用いる場合、生菌としての回収中板下を 重けるため、温速度を50 m のけし未満とかることが好 ましい。回収率の低下の原因は明らかではないが、エチ レンジアミン四路解集の地度が50 m のけん以上である 2. 雑生物の温度や細胞整め「無成成分であるマゲネン ウムなどの金属が、エチレンジアミン四路酸塩によって 除法され、その観点、生菌としての回収率が低下するも のと考えられる。

【0028】なお、一般に界面所性剤は、経体等に吸強した細胞を閉路させるのに有効と考えられるが、排求項 1に係る未発明においては、膨胀が不充分となる点で、 根準処理酸として核が使しくない、界面が性効ゆうち、 進も衛生物に対して影響が少ないと思われる非イオン性 将面活性剤の一様であるポリオキンエチレンソルセタン 30 モノオレート(Polyoxyethylane sorbitan nonosleat の を、仮に飛脚処理版として用いた場合でも、微生物 の影似率はながものとなってしまう。

【0029】さらに、脱額処理波のPHは、請求項5に 記載するように、5.5以上8.5以下であることが好ましく、特に好ましい範囲は6.0以上7.5以下である。

【0030】 請求項 I に係る本条則は、 及上の加き構成 を有するものである。請求項 I に係る本名則の競生物融 総方法によれば、勢力・磁波の滑工程及び軽越工程を軽 化 て、 試料中の微生物を光分に端極し、生態として回収するととができる。 従って、前求項 I に係る本発明の微生物を洗分に調極し、生態として回収す物機能方法は、 明えば、冷却部本などの理境水学の対料 水中のレジオネラ疲安をはじめとする整生物を含や、 菌数が非常に少ない。誤科中での微生物の遺伝子を検出するときなどに適用することが可能である。また、が流、 請、項 II に係る本学則は上記のような環境水中の誕生物検 変における子錯誤論への適用の他に、微生物の大量濃縮の手段として有効なことは、 微生物の大量濃縮 の手段として有効なことは、 高きまでもない。

[0031]

【実施側】次に、本発明を実施例により説明するが、本 発明はこれらに確定されるものではない。

[0032] 実施例: [結準の磁性体粒子への吸着] 磁性体粒子 (キシダ化学(株) 製「四三硫化鉄」、32 5メッシュ;以下、「マグネタイト」という。) に対す る各種細菌の吸着性を以下の方法で評価した。 [0033] (1) 単は調道

供試網薄として、以下の細菌を用いた。

・バチルス・ズブチリス (Bacillus subtillis) IANI14

・スタフィロコッカス・アウレウス (Staphylococcus a oreus) IANIOII

・エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) IAB12119 ・シュードモナス・アエルギノーサ (Pseudomonas aeru ginosa) IAB1514

・レジオネラ・ニューモフィラ(LegioneIla pneumophi la)SC1(環境分離株)

・レジオネラ・ドゥモフィー (Legionella dumoffii) P4201

0 [0034] (2) 実験方法

50m1平底アラスコに、蒸餅水30m1とマグネタイト60mg(0.2%)を入れ、121℃・15分条件でのオートクレーブ鉱剤を存ない。上記供試施耐能を指導して耐製した菌体処理療と、複数が終り10°CFU/m1.となるように添加して、振りる強酸で振た50~10°C の10°C の10°C

マグネタイトへの報館製造の経済変化をみるためにマグ 3) ネタイトに吸速すに残った棚間数を創定した結果を図 1 に示した。図 1か5明らかを達り、いずれの報館も1 り分間の接触で発ど100%がマグネタイトに吸着した。従って、マグネタイトの細値の吸着は、グラム態 だって、マグネタイトへの細値の吸着は、グラム態 た。また、このことは、マグネタイトへの場着が、細菌

以外の微生物でも共通して見られる現象であることを示すものであると考えられる。 【0036】実施例2【脱離処理液の検討及び洗浄操作

に用いる塩溶液の較計] 40 大震線を用いて、マグネタイトに販売した微生物を生菌 として回収する配線処理液の排成について試験を行なっ た。また、マグネタイトに販売した微生物の洗浄染作に 用いる塩溶液についても検討を行った。

【0037】(1)マグネタイトへの吸着

実施例:の(2)実験方法と同様の条件及び手順で行なった。

【0038】(2) マゲネタイトからの大腸薬の回収 大腸蓋を吸着したマゲネタイトを破気分離により回収し た後、蒸留水30mlで1m洗浄した。次に、第1表に 50 示す種類及び塩酸速の塩溶液を30ml加え、充分に損 排した後、磁気分離により非吸着適分を採取し、コロニ * [0039]

『奏1】第1表「マグネタイトからの大腸菌の側収〕 一法にて生繭数を計削した。結果を築り表に示す。

塩溶液の	回収生函数 (CFU/mL)				
微度 (n mol/L)	り散線術表	Na ₂ SO ₄	NaC1	NaNO _s	EDTA
250	1.1×10 ⁴	4.1×10 ³	1.7×10 ²	70	L.1×10*
80	3.1×10 ⁴	1.4×10°	70	0	8.3×162
10	3.1×10 ⁴	1.3×10 ²	0	30	1.3×10 ³
2	7.5×10 ³	1.3×10 ²	30	0	1. 1×10°
0.4	5.1×10 ⁸	6	- 0	0	2.6×102
0.08	1.5×10 ³	- 6	60	20	60
9.916	1.7×10*	40	20	0	3
0.0032	36	20	0	60	0
初納密数	1.3×104	5.8×10 ³	5.8×10 ³	5.8×103	3.1×10 ⁵

[0040] (3) 赛察

第1表から明らかな通り、リン酸緩衝液 (KH: PO: /Na: HPO: 、pH7. 0) の場合、0. 016m aol/L以上の機度で大脳菌を年端として回収することが でき、特に10m sol/L以上の懲度では、高い回収率で 大端嶺を回収することができた。また、硫酸ナトリウム 20 物の洗浄機作に用いる塩溶液としては、硫酸塩濃度が (Na · SO ·) 水溶液の場合。2m pol/LU上の違窄 で大脳鞘を生崩として御収することができ、特に50m nol/L以上では、高い個収率で回収することができた。 一方、0、4m mol/L以下の膨寒ではほとんど大脳菌を 回収することができなかった。

[0041] これに対し、食塩(NaC1) 水溶液の場 合、250m toI/L以上の高濃度の場合に僅かに大脳菌 を回収できるに過ぎなかった。また、硝酸ナトリウム

(Na NOs) 水溶液では、濃度を 5 On nol/L~2 5 On mol/Lといった高端度で変化させても殆ど生菌を図 30 度できなかった。

【0042】また、エチレンジアミン四酢酸二ナトリウ ム (EDTA) 水溶液の場合、O. 4s mol/L以上の塩 没定で生態を開収することができ、特に診療 1 On mol/ I.では、約40%の大環菌を生菌として回収できたが、 5 On nol/L以上の湿度では、逆に回収置が低下する候 向が見られた。これは、EDTAの測度が高くなると、 微生物の緩胎纜や緩胎壁の構成成分であるマグネシウム などの金属が、EDTAによって除去され、その結果、 生菌としての回収率が低下するものと考えられる。

【0043】これらの結果から、マグネタイトに吸着し た微生物を脱離し生菌を回収するための脱離処理液とし ては、請求項3に記載するように、リン酸塩、硫酸塩及 びエチレンジアミン態酢酸塩から掘ばれる1種又は2種 以上の組合せを含有する塩溶液を用いることが好まし く、特にリン酸塩を含有する塩溶液を用いることが最も 好ましいことが明らかとなった。

【0044】また、精浆項4に記載するように、脱離処 理液として、リン酸塩、硫酸塩及びエチレンジアミン四 酢酸塩の塩濃度が 1 O m m l/L 以上、好ましくは 5 O m 50 【 委 2 】第 2 委 [フェライトからの大腸膜の回収]

mol/Lで充分な脱縄が可能となること、特に、リン酸塩 溶液を用いる場合には、リン酸塩の濃度が0.08 г во I/Lと低濃度のリン酸塩溶液であっても十分に微生物を 影響し、生薬として同胞できることが分かった。

【0045】その一方で、マグネタイトに吸着した微生 O. 4m mol/L以下の塩溶液、塩化物塩溶液濃度が50 a sol/L以下の臨溶液を用いることにより、磁性体粒子

に吸着した微生物に影響がないこと、及び、硝酸塩を含 む塩溶液の場合は、硝酸塩濃度が250m sol/Lであっ ても、脳件体粒子に吸着した微生物に影響がないことが 明らかとなった。 【0046】なお、上記塩溶液とは別に、プラスチック

担体等に設着した細菌を脱離させるのに有効な界面活性 到による影離について検討した。接討は、界面活性剤の うち、最も微生物に対して影響が少ないと思われる非イ オン性界面活性額であるポリオキシエチレンソルビタン モノオレート (Polyoxyethylene sorbitan monocleat e) をさまざまな濃度に希釈して検討したが、いずれの 濃度であってもリン路堪溶液に比較して低い回収率であ り、適足できる値ではなかった。

[0047] 実施例3 [慰性体粒子からの微生物の脱維 へのpHの影響

大陽鏡を知いて、マグネタイトに吸着した微生物を生剤 として創収する脱離処理液のpHの影響について試験し 40 to

【0.0.4.8】 (1) マグネタイトへの大脳節の明着 実施例1の(2)実験方法と同様の条件及び手順で行な った。

【0049】(2)マグネタイトからの大艦額の回収 n H 4. 0~8. 5の1 0s no!/Lリン柳繆衝覆を使用 して、実施例2と同様にして、マグネタイトから脱継・ 同的される大能能の生態物を計測した。 結果を算2字に 示す。

[0050]

	y
рH	回収量 (CFU/mL)
8.5	1. 2×10 ⁴
8.0	1. 5×104
7. 8	I. 9×104
7. 0	2. 3×104
6.5	2. 0×104
5.0	1. 9×10°
5. 5	1. 8×10*
5.0	6. 9×10°
4. 5	4. 3×10 ³
4. 0	6. 0×10°
8.5	3. 4×10°
3. 0	4. 0×10°
2. 5	4. 2×10 ⁵
初期廢棄	2. 4×10 ⁴

[0051] (3) 零盛

第2表から明らかな通り、いずれのpHの影響処理散を 用いても、大腸菌を生菌として回収することができた が、特に、ロHが5. 5以上、8. 5以下の場合では6 20 【0057】 0%以上の回収ができ、pHが6、0以上、7.5以下 ではほぼ完全に大限度を生菌として同胞することができ た。このことから、脱離処理液のpHは、5.5以上、 8、5以下であると、マグネタイトに吸給した微生物を 総難し生期を回収することができ、物に、6、0以上、 7. 5以下であると、より高い回収率で生菌を回収でき ることが分かる。

【0052】実施例4(レジオネラ展細菌の邀縮分離) レジオネラ尾細菌を用いて、本発明の微生物濃縮方法の 効果を確認した。比較のため、遠心分離機を用いた遠心 30 分離法による譲程(10,000 rpm、30分)も並 行して実施した。

【0053】(1) マグネタイトへの吸着・磁気分離 滅薬脱イオン水1000mLに、予め培養したレジオネ ラ・ニューモフィラ (Legionella pneusophila) SG-1 (以下、単に「レジオネラ」という。)を10°CFU /100mlとなるように疑濁させた。マグネタイト1 g を兼加し、5分間報律した後、磁石を利用して磁気分 難を行ない、非吸着画分を捨て、液端脱イオン水100 OのLを加え、洗浄した。

【0054】(2)マグネタイトからのレジオネラ属細 部の影響的収

吸摘・磁気分離後の磁性体粒子に、脱離処理液として1 On aoI/Lリン酸緩衝液 (pH7, 0) を10mL加 え、良く撹拌した。次いで、磁気分離によりレジオネラ

10 を含む脱離処理液を回収した。この影離処理液100 μ しをレジオネラ検出用のGPVCα増伸に接着し、コロ ニー粉を計測した。

[0055] (3) 結果

本発明の微生物機縮方法による操作で回収されたレジオ ネラ生蓄数は、2、5×10°CFU/100mLであ った。一方、従来の遠心分離法でのレジオネラ生葡数は 2. 0×10 CFU/100mlであり、両者はほぼ 同じ回収率であった。このことから、本発明の微生物総

10 縮方法によれば、従来の遠心分離法と問提の精度でレジ オネラを生産として回収できることが分かる。

【0056】以上より、試料中の衛生物を副性体粒子に **吸蓋させ、滞石を利用した緊気分離を行う吸差・収包分** 額工程と、前記磁性体粒子に吸着された微生物を脱離処 理波で脱鍵し生菌を回収する脱離工程とを有することを 特徴とする間求項」に係る本発明の微生物溶線方法によ れば、環境水等の試料中に生存している微生物を生殖と して高い部収率で回収し滤縮できることが明らかとなっ

【発明の効果】本発明の微生物遊館方法によれば、環境 水等の試料中に生存している微生物を生態として高い回 収率で回収し激縮することができる。また、本発明の微 生物組織方法は、従来のほご分割法やろ過式分割法等の 衛生物環論方法と計算して、流心分離操作や時分離操作 等を必要としないため、操作性に優れている。さらに、 本発明の微生物激縮方法は、高価な違心分離機や拠ろ過 材をも必要としないため、コスト及びエネルギー消憩の 上での問題もない。

[0058] そして、本発明の微生物温縮方法は、従来 の磁件体粒子を用いる磁気分離と比較しても、微生物を 生菌として回収することができ、また、対象となる微生 物の種類に広じた用具も必要ないことから、汎用性に凝 れている。すらに、高価な結体を必要としないことか ら、コストの上での段差もない。

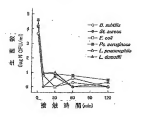
【0059】よって、本発明の微生物濃縮方法は、例え ば冷加塔水等の環境水中のレジオネラ絵査をはじめ、第 数が非常に少ない試料中の微生物の遺伝子を輸出すると きなどに適用することが可能である。また。本発明の微 46 生物連縮方法は、環境水中の毎生物検査における予備選 網への適用の他、微生物の大量滅縮の手段としても有効

「関節の簡単な説明」

である。

【関1】 マグネタイトに吸着せずに残った誘菌数の経 時的変化を示す例である。





フロントページの統含

F ターム(参考) 48063 QA01 QQ06 QQ07 QQ16 QQ18 QR41 QR50 QS12 QS15 QS40 48065 AA01X AA58X AA95X ED50 CA46